

Indlægsseddel: Information til brugeren**Hydrochlorthiazid Nordic Prime 12,5 mg og 25 mg tabletter**
hydrochlorthiazid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime
3. Sådan skal du tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Hydrochlorthiazid Nordic Prime er et vanddrivende og blodtrykssænkende lægemiddel. Den blodtrykssænkende virkning skyldes delvis en øgning af urinmængden men sandsynligvis også en udvidelse af visse små blodkar (arterioler).

Hydrochlorthiazid Nordic Prime anvendes mod højt blodtryk og væskeophobning i kroppen (ødemer).

Kontakt lægen, hvis du får det værre, eller hvis du ikke får det bedre.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Hydrochlorthiazid Nordic Prime:

- hvis du er allergisk over for hydrochlorthiazid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Hydrochlorthiazid Nordic Prime (angivet i punkt 6).
- hvis du har en alvorlig lever- eller nyresygdom.
- hvis du har gigt.
- hvis du er allergisk over for sulfonamiderivater (såsom andre thiazider og visse antibakterielle lægemidler). Spørg lægen, hvis du er i tvivl).

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Hydrochlorthiazid Nordic Prime:

- hvis du har sukkersyge.
- hvis du har arteriosklerose i hjernen eller hjertet.
- hvis du er på saltfattig diæt, har eller har haft alvorlig opkastning og/eller diarré.

- hvis du har et højt indhold af calcium eller et lavt indhold af kalium i blodet, eller hvis du er på kaliumfattig diæt.
- hvis du oplever nedsat syn eller får øjensmerter. Dette kan være symptomer på væskeansamling i det vaskulære lag i øjet (choroidal effusion) eller et øget tryk i øjet, og det kan opstå i løbet af timer til uger efter at have taget Hydrochlorthiazid Nordic Prime. Ubehandlet kan dette medføre synsnedsettelse. Hvis du tidligere har haft penicillin- eller sulfonamidallergi, kan du have en højere risiko for at udvikle dette.
- hvis du har haft hudkræft, eller hvis du udvikler en uventet hudlæsion under behandlingen. Behandling med hydrochlorthiazid, navnlig ved langtidsbrug af høje doser, kan øge risikoen for visse typer hud- og læbekræft (non-melanom hudkræft). Beskyt huden mod sollys og UV-stråler, mens du tager Hydrochlorthiazid Nordic Prime.

Hvis du får langtidsbehandling med Hydrochlorthiazid Nordic Prime, er det vigtigt, at din kost indeholder tilstrækkeligt kalium. Dette er især vigtigt, hvis du risikerer at miste ekstra kalium, f.eks. hvis du har svære opkastninger eller diarré.

Brug af andre lægemidler sammen med Hydrochlorthiazid Nordic Prime

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Virkningen af behandlingen med dette lægemiddel kan blive påvirket, hvis dette lægemiddel tages samtidigt med visse andre typer lægemidler. Dette gælder især:

- digitalisglykosider
- sotalol (lægemiddel, der påvirker hjerterytmen)
- cholestipol og cholestyramin (lægemidler mod højt indhold af fedt/lipider i blodet)
- ikke-steroid antiinflammatoriske lægemidler (NSAID'ere) (lægemidler mod smerter, betændelse og feber)
- lithium (lægemiddel mod manio-depressiv sygdom)
- carbamazepin (lægemiddel mod epilepsi)
- selektive serotonin genoptagshæmmere (SSRI'ere) (lægemidler mod depression). Din læge skal have kendskab til samtidig brug af disse lægemidler.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Normalt vil din læge råde dig til at tage et andet lægemiddel i stedet for Hydrochlorthiazid Nordic Prime, fordi hydrochlorthiazid ikke anbefales under graviditet. Dette skyldes, at hydrochlorthiazid passerer moderkagen og anvendelse efter tredje graviditetsmåned kan forårsage potentielt skadelige bivirkninger på det ufødte barn.

Amning

Hydrochlorthiazid Nordic Prime anbefales ikke til mødre, der ammer. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Under behandling med Hydrochlorthiazid Nordic Prime kan din reaktionsevne være nedsat, især i begyndelsen af behandlingen. Det skal der tages højde for i tilfælde hvor agtpågivenhed er påkrævet, f.eks. ved bilkørsel.

Hydrochlorthiazid Nordic Prime indeholder lactose

Kontakt lægen før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Dosis skal fortrinsvis tages om morgenen.

Den forhøjede urinudskillelse starter cirka 2 timer efter indtagning, er størst efter cirka 4 timer og kan vare ved i cirka 12 timer.

Forhøjet blodtryk

Den sædvanlige startdosis til voksne er 12,5-50 mg dagligt. Lægen vil justere din dosis til den laveste mulige vedligeholdelsesdosis.

Væskeophobning (ødem)

Den sædvanlige startdosis til voksne er 25-50 mg, i alvorlige tilfælde 75-100 mg dagligt. Lægen vil justere din dosis til den laveste mulige vedligeholdelsesdosis og evt. bede dig om at tage tabletterne hver 2. eller hver 3. dag.

Hydrochlorthiazid Nordic Prime kan kombineres med andre blodtryksnænkende lægemidler og dermed forstærke virkningen af disse. Derfor skal dosis justeres.

Hydrochlorthiazid Nordic Prime 25 mg: Tabletten kan deles i to lige store doser.

Hydrochlorthiazid Nordic Prime 12,5 mg: Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel. Tabletten kan IKKE deles i to lige store doser.

Nedsat nyrefunktion

Hvis du har nedsat nyrefunktion, vil din læge kontrollere blodets indhold af kreatinin og salte. Hvis du skal tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime i længere tid, skal du være opmærksom på, at din mad indeholder tilstrækkeligt kalium. Spørg din læge til råds.

Hvis du har taget for meget Hydrochlorthiazid Nordic Prime

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Hydrochlorthiazid Nordic Prime, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Symptomer der kan opstå, hvis du tager en for høj dosis er: væske- og elektrolytforstyrrelser, tørst, dehydrering, mavesmerter, kvalme, opkastning, hovedpine, problemer med koncentrationen, uregelmæssig hjerterytme, prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden, muskelsvaghed, forstyrrelser i blodets pH-værdi, øget eller nedsat vandladning, svimmelhed, besvimelse, nedsat blodtryk og koma og kramper.

Hvis du har glemt at tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis.

Hvis du holder op med at tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Stop med at tage Hydrochlorthiazid Nordic Prime og kontakt omgående en læge eller tag på hospitalet, hvis du får nogle af følgende alvorlige bivirkninger:

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter

- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer).

- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk reaktion). Kan være livsfarligt.
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader).
- Træthed og bleghed, evt. tendens til halsbetændelse og blødninger i huden pga. alvorlig blodmangel og evt. andre forandringer i blodet.
- Alvorlig blodmangel med gulsot.
- Kraftig afskalning og afstødning af hud.
- Leverbetændelse, gulsot.
- Voldsomme mavesmerter og feber pga. betændelse i bugspytkirtlen.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Nedsat syn eller øjensmerter som følge af højt tryk (mulige tegn på væskeansamling i det vaskulære lag i øjet (choroidal effusion).

Andre bivirkninger

Almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter

- Svaghed, svimmelhed, hovedpine.
- Forhøjet indhold af urinsyre i blodet.
- Træthed.
- For lavt indhold af kalium i blodet.
- Forhøjet blodsukker (med symptomer såsom tørst, øget vandladning, tørhed i munden, sløret syn).
- Forhøjet koncentration af fedtstoffer i blodet (ved høje doser).

Ikke almindelige bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter

- Appetitløshed, kvalme, opkastning, kolik, diarré, forstoppelse.
- Udslæt, nældefeber, lysfølsomhed.
- For lavt indhold af magnesium eller natrium i blodet.
- For høj pH-værdi i blodet på grund af for lavt indhold af chlorid.
- For lavt indhold af fosfat i blodet.
- Tørst, nedsat kraft i arme og ben, træthed og forstoppelse pga. for højt kalkindhold i blodet. Forhøjet kalkindhold i blodet kan medføre beskadigelse af nyrerne. Tal med lægen.
- Uregelmæssig puls.
- Svimmelhed, evt. besvimelse ved skift fra liggende til siddende eller fra siddende til stående stilling pga. lavt blodtryk.

Sjældne bivirkninger: Kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter

- Depression.
- Åndedrætsbesvær, lungebetændelse, vand i lungerne.
- Feber.
- Betændelse i blodkarrene, rødme i huden.
- Sløret syn.
- Impotens.
- Nyresvigt, nyreforstyrrelse (interstitiel nefritis).
- Føleforstyrrelser i arme og ben (paræstesi).
- Søvnforstyrrelser.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

- Hud- og læbekræft (non-melanom hudkræft).

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterkort efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Hydrochlorthiazid Nordic Prime indeholder:

- Aktivt stof: hydrochlorthiazid. Hver tablet indeholder enten 12,5 mg eller 25 mg hydrochlorthiazid.
- Øvrige indholdsstoffer: Lactosemonohydrat, kolloid vandfri silica, majsstivelse og magnesiumstearat.

Udseende og pakningsstørrelser

12,5 mg: hvide, runde tabletter med diameter 6 mm. Tabletterne har en delekærv på den ene side. Delekærven er kun beregnet til, at du kan dele tabletten, hvis du har svært ved at sluge den hel. Tabletten kan IKKE deles i to lige store doser.

25 mg: hvide, runde tabletter med diameter 8 mm. Tabletterne har en delekærv på den ene side og kan deles i to lige store doser.

Hydrochlorthiazid Nordic Prime fås i pakninger med 100 tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nordic Prime
Niels Bohrs Vej 6
6700 Esbjerg

Fremstiller

SVUS Pharma a.s.
Smetanovo nabrezi 1238/20a
500 02 Hradec Kralove
Tjekkiet

Denne indlægsseddel blev senest ændret august 2024.